⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62 - 104802

@Int_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

每公開 昭和62年(1987)5月15日

C 08 F 2/24 B 01 F 17/42 MCB

7102-4 J 8317-4G

審査請求 未請求 発明の数 1 (全7頁)

②発明の名称 乳化重合用乳化剤

②特 願 昭61-171816

29出 頭 昭61(1986)7月23日

⑫発 明 者 岡 正 史

東京都荒川区東尾久7丁目2番35号 旭電化工業株式会社

内

砂発 明 者 小 宮

東京都荒川区東尾久7丁目2番35号 旭電化工業株式会社

内

⑪出 願 人 旭電化工業株式会社

東京都荒川区東尾久7丁目2番35号

邳代 理 人 弁理士 曾我 道照 外3名

明 細 甚

発明の名称
 乳化重合用乳化剤

2. 特許請求の範囲

1. 一般式

(式中、Aは炭素数2~4のアルキレン基であり、R.は水素原子またはメチル基であり、R.は炭素数8~24の炭化水素基またはアシル基であり、mは0~50の数であり、Xは水素原子、またはノニオンまたはアニオン系の親水基である)で表される、分子内にラジカル重合可能な二重結合をもつ乳化重合用乳化剤。

2. 一般式(I)中の X が - (A O)n - H (式中、A は炭素数 2 ~ 4 のアルキレン基であり、nは O ~ 1 O O の数である)である特許請求の範囲第 1 項記載の乳化塩合用乳化剤。

3. 一級式(I)中の X が - (A O) & - S O : M (式中、A は炭素数 2 ~ 4 のアルキレン基であり、 ℓ は 0 ~ 2 0 の数であり、 M は水紫原子、アルカリ金属、アルカリ土類金属、アンモニウムまたは炭素原子数 1 ~ 4 のヒドロキシアルキルアンモニウムである) である 特許請求の範囲第 1 項記載の乳化塩合用乳化剤。

(式中、Aは炭素数2~4のアルキレン基であり、 &は0~20の数であり、M1及びM1は水器原子、 アルカリ金属、アルカリ土類金属、アンモニウム または炭素原子数1~4のヒドロキシアルキルア ンモニウムであり、M1及びM1は異なるものであっ ても、同一のものであってもよい)である特許請 求の範囲第1項記載の乳化錠合用乳化剤。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は乳化重合用乳化剤に関する。

「従来の技術]

通常、乳化重合では、乳化剤としてアルキル硫酸塩、アルキルベンゼン硫酸塩、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ボリオキシエチレンアルキルエーテル、ボリオキシエチレンアルキルフェニルエーテル、ボリオキシエチレン脂肪酸エステル、プルロニック型界面活性剤等の非イオン性界面活性剤が使用されている。

乳化重合用乳化剤は重合の開始反応や生成反応 に関与するだけでなく、生成したエマルジョンの 機械的安定性、化学的安定性、凍結安定性及び貯 酸安定性にも関与し、さらにエマルジョン物性、フ 化、粘性及び起泡性等のエマルジョン物性、フィ ルム化したときの耐水性、耐候性、接着性、耐熱 性等のフィルム物性にも大きな影響を及ぼすこと が知られている。

[発明が解決しようとする問題点]

しかし、通常の乳化剤を使用して乳化重合した エマルジョンには乳化剤に起因するエマルジョン

たはノニオンまたはアニオン系の親水基である) で表される、分子内にラジカル重合可能な二重結 合をもつ乳化重合用乳化剤を提供するにある。

[作 用]

本発明の乳化重合用乳化剤は分子内にラジカル重合可能な二重結合をもち、重合時に乳化剤として働くだけではなく、モノマーとしてポリマーと化学結合を形成することを特徴とするものである。

本発明の乳化重合用乳化剤は例えば以下のようにして製造できる。即ち、 (メタ)アリルグリシジルエーテル、好ましくはアリルグリシジルエーテルと、一般式HOー(AO)m-R:(II)(式中、R:は炭素原子数8~24の炭素水素基またはアシル基であり、Aは炭素原子数2~4のアルキレン基で、mは0~50、好ましくは0~20の数である)で表されるヒドロキシル化合物を、第3級アミン、第4級アンモニウム塩、三フッ化ホウス・カウス・水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の公知の触媒の存在下、50℃~160℃で3

の泡立が高くなること、またエマルジョンからフィルムにした場合に乳化剤が遊離の状態でフィルム中に残るため、接着性、耐水性、耐候性、耐熱性等のフィルム物性の低下などの問題点が指摘されている。

[問題点を解決するための手段]

本発明の目的は上記の如き欠点がなく、重合に際して乳化剤として働くと同時にモノマーとして重合体に取り込まれる乳化重合用乳化剤を提供するにある。

CH2-O-(AO)m-R2

(式中、Aは炭素数2~4のアルキレン基であり、R」は水素原子またはメチル基であり、R」は炭素数8~24のアルキル基、アルケニル基、アルキルアリール基等の炭化水素基またはアシル基であり、■は0~50の数であり、Xは水素原子、ま

時間~20時間エポキシ基がなくなるまで反応させ、一般式

(式中、A、R1、R2及びmは上述と同意義をもつ) の化合物を得る。

一般式(11)、(11)中のR2で示される部分に対 応するとドロキシル化合物または酸としてい、ウ えばオクタノール、ノナノール、デカノール、ウ ンデカノール、ラウリルアルコール、ミリスチル アルコール、セチルアルコール、エイコサノノール スイルアルコール、エクチルフェル の天然は合成アルコール、オクチルフェルのの ル、フェノール、ジノニルフェノールの アルカアリン酸、ウリン酸、カリン酸、カリン酸、オン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、オレイン ションののは、カーンののは、カーンののは、カーンののは、カーンの ションののは、カーンののは、カーンののは、カーンののは、カーンののは、カーンののは、カーンののは、カーンののは、カーンののは、カーンののは、カーンのののは、カーンのののののののでは、カーンのでは、

人名英格兰 化基础分离 医二氏性动物 医皮肤 医皮肤 医皮肤 经工

は酸ハロゲン化物、酸無水物等の反応性誘導体)が挙げられる。

一般式(II)の化合物は一般式(I)において X = Hに相当する。一般式(I)の X としてノニオン性の基を有するものを製造する例としては、一般式(II)の化合物に炭素原子数 2 ~ 4 のアルキレンオキサイドを水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、ラッ化ホウ素等の触媒存在下で、加圧反応装置を用いて 8 0~1 6 0 ℃で反応させ、一般式

(式中、A、m、R 1及びR 1は上述と同意義をもち、nは 1 ~ 1 0 0 の数である)で示される化合物を得る。

使用するアルキレンオキサイドとしては、エチレンオキサイド、プロピレンオキサイド、ブチレンオキサイド等を挙げることができる。これらは 単独でも、混合して使用してもよい。またブロッ

リ金民、アルカリ土類金属、アンモニウム、炭素原子数 1 ~4 のヒドロキシアルキルアンモニウムである) の化合物を得る方法あるいは一般式(II)または(N) の化合物を五酸化リン、ポリリン酸等を用い、公知の方法でリン酸エステル化して、一般式

(式中、A、R1、R2、m、lは上述と同意義をもち、M1及びM1は水架原子、アルカリ金属、アルカリ土類金属、アンモニウムまたは炭素数1~4のヒドロキシアルキルアンモニウムであり、M1及びM1は異なるものであっても、同一のものであってもよい)の化合物を得る方法等がある。

尚、上記式(V)及び(YI)中のM、MI、MIとして好ましいものはアルカリ金属、アンモニウムであり、更に好ましくはナトリウムである。

ク状に付加して使用してもよい。但し、乳化剤としては親水性と疎水性のバランスをとる必要があるが、疎水基を形成するためのヒドロキシル化合物及び酸の種類、並びにアルキレンオキサイドの種類、付加モル数は重合するモノマーの種類によって、その重合反応に適合するように選択される。特に、エチレンオキサイドは親水性を付与する点で重要であり、20~80モル付加することが望ましい。

一般式(!)のXとしてアニオン性の基を有する ものを製造する例としては一般式(II)または(N) の化合物を硫酸、無水硫酸、クロロスルホン酸、 スルファミン酸等を用い、公知の方法で硫酸エス テル化して、一般式

$$R_{1}$$

$$C H_{2} - O - C H_{2} - C = C H_{2}$$

$$C H - O - (A O)_{\ell} - S O_{2}M$$

$$C H_{2} - O - (A O)_{m} - R_{2}$$

$$(V)$$

(式中、A、R1、R2、mは上述と同意義をもち、 dは 0~20の数であり、Mは水素原子、アルカ

本発明の乳化重合用乳化剤を使用して乳化重合を行なう場合の反応温度は 0 ~ 1 0 0 ℃であり、不活性ガス中で重合開始剤と重合調節剤を加えて反応させることができる。

重合開始剤としては過酸化水素、過硫酸カリウム、過硫酸アンモニウム等の水溶性無機系過酸化物、アゾビスイソブチロニトリル等のアゾ化合物、

ベンゾイルベルオキシド、過酢酸等の有機過酸化 物など公知の開始剤が使用でき、これらと亜硫酸 水素ナトリウム、チオ硫酸ナトリウム、硫酸第1 鉄等の還元性物性を併用しレドックス重合を行なっ てもよい。

重合調節剤の使用は任意であるが、使用する場合にはメルカプタン類、ハロゲン化物等の公知の 調節剤を用いることができる。

本発明の乳化重合用乳化剤を使用して乳化重合を行なう場合の使用量は重合体の種類、モノマーの組成によって変えることができるが、通常 0.1~20重量%(対樹脂エマルジョン固形分)の範囲である。また、本発明の目的の範囲内で通常のアニオン、ノニオン系の界面活性剤を併用することも可能である。

[実施例]

以下に実施例を挙げ、本発明を更に説明するが、 本発明は以下の実施例に限定されるものではない。

実施例1

(i)1 lガラス製 4 つ口フラスコにノニルフェノ

14の混合二級アルコールのエチレンオキサイド付加物(エチレンオキサイド平均付加モル数3モル)を用い、触媒に三フッ化エチルエーテル錯体を用いて実施例1と同様の反応を行ない、白色固体のエチレンオキサイド40、60モル付加体として乳化重合用乳化剤を合成した。

実施例4

実施例1のアリルグリシジルエーテルの代わりにメタリルグリシジルエーテルを用いて同様の反応を行ない、白色固体のエチレンオキサイド40 モル付加体として乳化重合用乳化剤を合成した。

奥施例5

(i)1ℓガラス製4つロフラスコにノニルフェノール440g、NaOH4.4gを仕込み、105±5℃、10mmHg以下に減圧し、30分間脱水を行なった。窒素で常圧に戻し、90℃に冷却し、滴下ロートを用いてアリルグリシジルエーテル288gを滴下した。滴下後、90±5℃で5時間熱成する。

(ii)(i)で得られた生成物200gを500alの

(ii)(i)で得られた生成物を加圧反応装置に仕込み、エチレンオキサイド40、60、80モル(以下の表中ではそれぞれ40E〇、60E〇、80EOと記載する)を各々付加させ淡黄色固体の生成物として乳化重合用乳化剤を得た。

実施例2

ノニルフェノールの代わりにドバノール 2 3 (三変油化製、炭素数 1 2 、 1 3 の混合アルコール)を用い触媒に三フッ化ホウ素エチルエーテル鉛体を用いて実施例 1 と同様の反応を行ない、白色固体のエチレンオキサイド 2 0 、 4 0 、 6 0 モル付加体として乳化蛋合用乳化剤を合成した。

奥施例3

ノニルフェノールの代わりに炭素原子数12~

ガラス製 4 つロフラスコに入れ、0~5 ℃に冷却した。これにクロロスルホン酸 6 9 . 8 gを滴下ロートを用いて滴下した。滴下後、同温度で 1 時間撹拌を行ない、発生する H C ! は窒素を吹き込んで除去した。その後、水酸化ナトリウム水溶液で中和し、ソーダ塩とした。

実施例 6

ノニルフェノールの代わりにドバノール23(三 変油化製、炭素放12、13、平均分子量195) を用いて実施例5と同様の反応を行ない生成物と して乳化重合用乳化剤を得た。

实施例7

ノニルフェノールの代わりに炭素数12~14 の2級アルコールのエチレンオキサイド3モル付加物を用いて実施例5と同様の反応を行ない生成物として乳化低合用乳化剤を得た。

奖施例8

ノニルフェノールの代わりにノニルフェノールのエチレンオキサイド30モル付加物を用いて実施例5と同様の反応を行ない生成物として乳化魚

the state of the s

合用乳化剤を得た。

実施例9

実施例5-(i)で得られた化合物にエチレンオ キサイドを10モル付加させ、これをクロロスル ホン酸で処理して硫酸エステルを合成した。

夹施例10

(i) / ニルフェノールの代わりにドバノール 2 3 (三登油化製、炭素数 1 2 . 1 3、平均分子量 1 9 5)を用いて実施例 5 の (i) と同様の反応を 行なった。

(ii)(i)で得られた生成物200gを500mlの ガラス製4つロフラスコに入れ、40℃にて五酸 化リン37gを投入した。投入後、60℃に加無 して2時間反応を行ない、更に80℃にて2時間 熟成した。その後、水酸化ナトリウム水溶液で中 和し、ソーダ塩として生成物を得た。

実施例11

アンモニア水溶液を用いて中和した他は実施例 5と同様にして生成物を得た。

実施例12

ンを得た。

<u>测定·評価方法</u>

(固形分)

エマルジョン約1gを精秤し、105±5℃で 2時間乾燥した後の乾燥重量を測定して重量%で 表す。

(機 板 安 定 性)

エマルジョン50gをマロン法安定度試験器で 10kg、1000rpmの条件で5分間回転させ、 生成した凝塊物を100メッシュの金網でろ過し、 ろ過残渣を水で洗浄後、105℃で2時間乾燥し、 この重量を固形分に対する重量%で表す。

(発泡性)

エマルジョンを水で2倍に希釈し、この希釈エマルジョン20mlを100mlの目盛り付試験管に入れ、10秒間上下に強振したときの泡高を測定してmlで表示する。

(フィルムの耐水性)

0.2 mmのポリマーフィルムの水浸漬法による 白化に要する時間により、◎: 1日以上、○: 1 水酸化カリウム水溶液を用いて中和した他は実施例10と同様にして生成物を得た。

参考例 1 (乳化型合用乳化剂使用例)

実施例1~12で得られた乳化重合用乳化剤を 用いて、アクリル酸エチルをモノマーとして乳化 重合反応を行なった。得られた重合体エマルジョ ンについて、その固形分、機械安定性、発泡性及 び重合体エマルジョンから得られるポリマーフィ ルムについて耐水性を測定した。その結果を第1 表及び第2表に示す。

重合方法

返流冷却器、撹拌器、滴下ロート及び温度計を 備えた反応容器に水120gを仕込み、系内を選 紫ガスで置換した。別にアクリル酸エチル80g に乳化重合用乳化剤4gを溶解し、このうちの 8.4gと過硫酸カリウム0.08g、亜硫酸水紫ナトリウム0.04gを反応容器に加え、50℃で重 合を開始した。そして残りのモノマー・乳化重合 用乳化剤混合物を2時間にわたって反応器内に連 続的に滴下し、滴下終了後2時間熱成しエマルジョ

時間以上、×:1時間未満という基準で評価する。



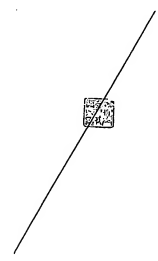
| 支施例1 40EO 41.0 22.3 33 136 1分後 5分後 東地例1 40EO 39.7 24.2 36 17 15 0 東地例2 40EO 40.7 18.9 33 17 15 0 東地例2 20EO 40.7 18.9 35 17 14 0 東地例2 20EO 41.2 16.4 35 19 11 0 東地例3 40EO 40.2 23.4 32 18 11 0 東地例3 40EO 40.3 25.6 35 25 20 0 東地例3 40EO 40.7 22.3 34 26 21 0 東地例4 40.9 16.4 30 19 14 0 東地例(*) 40.9 16.4 50 40 35 x x | | | | 第 1 | ** | | | |
|---|-------|------|------|----------|-----|-------|-----|----------|
| 40EO 41.0 22.3 33 18 5分後 60EO 39.7 24.2 36 17 15 80EO 40.7 18.9 33 17 14 20EO 41.2 16.4 35 19 19 40EO 40.2 23.4 32 18 11 60EO 40.4 24.6 32 19 12 40EO 40.3 25.6 35 25 20 60EO 40.7 22.3 34 26 21 40.9 16.4 30 19 14 *) 40.3 31.6 50 40 35 | | | 固形分 | 機械安定性(%) | | 発泡性(m | (9) | 耐水性 |
| 40EO 41.0 22.3 33 18 15 60EO 39.7 24.2 36 17 15 80EO 40.7 18.9 33 17 14 20EO 41.2 16.4 35 19 19 40EO 40.2 23.4 32 18 11 60EO 40.4 24.6 32 19 12 40EO 40.3 25.6 35 25 20 60EO 40.7 22.3 34 26 21 40.9 16.4 30 19 14 40.9 31.6 50 40 35 | | | | | 直後 | 1分後 | 5分後 | |
| 60EO 39.7 24.2 36 17 15 80EO 40.7 18.9 33 17 14 20EO 41.2 16.4 35 19 19 40EO 40.2 23.4 32 18 11 60EO 40.4 24.6 32 19 12 40EO 40.3 25.6 35 25 20 60EO 40.7 22.3 34 26 21 40.9 16.4 30 19 14 40.3 31.6 50 40 35 | 実施例1 | 40EO | 41.0 | 22.3 | 33 | 18 | 15 | ٥ |
| 80EO 40.7 18.9 33 17 14 20EO 41.2 16.4 35 19 19 40EO 40.2 23.4 32 18 11 60EO 40.4 24.6 32 19 12 40EO 40.7 22.3 34 26 21 60EO 40.7 22.3 34 26 21 40.9 16.4 30 19 14 | | 60EO | 39.7 | 24.2 | 36 | 17 | 15 | 0 |
| 20EO 41.2 16.4 35 19 19 40EO 40.2 23.4 32 18 11 60EO 40.4 24.6 32 19 12 40EO 40.3 25.6 35 25 20 60EO 40.7 22.3 34 26 21 40.9 16.4 30 19 14 *) 40.3 31.6 50 40 35 | | 80E0 | 40.7 | 18.9 | 33 | 17 | 14 | 0 |
| 40EO 40.2 23.4 32 18 11 60EO 40.4 24.6 32 19 12 40EO 40.3 25.6 35 25 20 60EO 40.7 22.3 34 26 21 40.9 16.4 30 19 14 *) 40.3 31.6 50 40 35 | 爽施例 2 | 20EO | 41.2 | 16.4 | | 19 | 19 | 0 |
| 60EO 40.4 24.6 32 19 12 40EO 40.3 25.6 35 25 20 60EO 40.7 22.3 34 26 21 40.9 16.4 30 19 14 | | 40EO | 40.2 | 23.4 | | 18 | 11 | ٥ |
| 40E0 40.3 25.6 35 25 20 60E0 40.7 22.3 34 26 21 40.9 16.4 30 19 14 *) 40.3 31.6 50 40 35 | | 60EO | 40.4 | 24.6 | | 19 | 12 | © |
| 60EO 40.7 22.3 34 26 21 40.9 16.4 30 19 14 40.3 31.6 50 40 35 | 爽施例3 | 40EO | 40.3 | 25.6 | 35 | | 20 | 0 |
| (a) 40.9 16.4 30 19 14 (b) 40.3 31.6 50 40 35 | | 60EO | 40.7 | 22.3 | | | 2.1 | 0 |
| 40.3 31.6 50 40 35 | 吳施例4 | | 40.9 | 16.4 | 3.0 | 19 | 1 4 | 0 |
| | 七载例(* | _ | 40.3 | 31.6 | 5 0 | 4 0 | 35 | × |

*)/ニルフェノール40E0

| | 固形分 | 機械安定性(%) | | 発泡性(m1) | (J | 耐水性 |
|--------|------|----------|-----|---------|-----|-----|
| | | | 直後 | 1分後 | 5分後 | |
| 実施例5 | 41.2 | 20.4 | 4 0 | 28 | 15 | 0 |
| 実施例6 | 39:2 | 19.7 | 4 2 | 2 9 | 17 | 0 |
| 実施例7 | 40.6 | 17.6 | 4.5 | 3.2 | 14 | ٥ |
| 実施例8 | 41.1 | 18.4 | 4 0 | 28 | 18 | 0 |
| 実施例9 | 41.0 | 17.4 | 4 0 | 30 | 16 | 0 |
| 実施例10 | 40.8 | 18.1 | 4 1 | 29 | 15 | 0 |
| 実施例11 | 41.1 | 19.8 | 4 0 | 28 | 14 | 0 |
| 実施例12 | 40.9 | 18.5 | 4 2 | 3.0 | 15 | 0 |
| 比較例(*) | 40.8 | 25.4 | 5 8 | 5 0 | 4 0 | × |

参考例 2 (乳化重合用乳化剂使用例)

実施例1~12で得られた乳化重合用乳化剤を用い、スチレン、アクリル酸ブチル(重量比1/1)をモノマーとして参考例1と同様の方法で乳化重合を行ない、凝集物の少ない安定したエマルジョンを得た。その結果を第3表及び第4表に示す



| | | 国形分 | 機械安定性(%) | | 発泡性(ml) | | 耐水性 |
|--------|-------|------|----------|-----|---------|-----|-----|
| | | | | 直後 | 1分後 | 5分後 | |
| 英插例1 | 4.0EO | 40.6 | 16.4 | 38 | 22 | 10 | Ö |
| | 60EO | 39.8 | 17.2 | 37 | 22 | 15 | 0 |
| | 80EO | 41.0 | 21.2 | 39 | 20 | 16 | 0 |
| 與施例2 | 20E0 | 39.8 | 22.3 | 39 | 23 | 15 | 0 |
| | 40EO | 40.3 | 19.2 | 35 | 2.1 | 16 | 0 |
| | 60EO | 40.1 | 20.3 | 38 | 2 2 | 19 | 0 |
| 吳龍例3 | 40E0 | 40.0 | 17.7 | 4 5 | 19 | 11 | 0 |
| | 60EO | 39.7 | 18.5 | 43 | 22 | 18 | 0 |
| 奖飾例4 | | 40.2 | 21.3 | 41 | 2.1 | 10 | 0 |
| 比较例(*) | _ | 39.3 | 34.7 | 53 | 43 | 32 | × |

INSTANCED PARTICIPATION OF PROPERTY OF THE

[発明の効果]

本発明の乳化塩合用乳化剤を使用して造られた エマルジョンは乳化剤分子がポリマー分子と化学 結合しているためにポリマーフィルムの接着性、 耐水性、耐候性及び耐熱性等のポリマー物性を低 下させず、エマルジョンの泡立ちも低い。

また、エマルジョンを凝集させ、ボリマーをろ 別し、ろ液から未反応モノマーを蒸発回収除去した後、有機物量を測定するために化学的酸素要求量(COD)を測定したが、ほとんどゼロであり、 使用した乳化重合用乳化剤はポリマー中に含まれ 排水処理の必要がないことがわかった。

更に、固形分%で明らかな如く本発明の乳化重合用乳化剤は重合禁止剤的に挙動することは殆どなく、ポリマーの収率を低下させることが殆どない。

特許出願人 旭電化工業株式会社 代 理 人 曽 我 趙 照 👼

耐水性 000000 5分後 発泡性(ml) 1分後 2 N 0 N N N N Ø 5 0 47 ∞ ß 9 Ŋ ø 9 0 4 装 4 4 9 4 4 ₹ 4 機械安定性(%) (*)アルキルベンゼンスルホン酸ソーグ 9.6 13.7 11.2 28.2 10.1 4 9 'n 0 固形分 39.9 40.9 41.0 40.2 40.3 40.4 Ŋ 40.7 39. 九数郎(*) 実施例10 吳施例11 奥施例12 奥施例5 奥施例6 実施例7 英糖例8 吳施例9